This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

A61K-007/02

A61K-007/02

34 A61K-007/00

Based on patent EP 749746

Based on patent EP 749746

Based on patent WO 9700662

DE 69600059

ES 2110857

JP 10502389

T3

W

```
A61K-00T/00
MR PTTOBBTO A
                                    Based on patent WC 9700662
US 5946095 A
                      A618-007/45
                                   .Based on patent WO 9700662
                                    Previous Publ. patent JP 10502389
JP 3527009
                   11 A61K-007/00
            ₽2
                                    Based on patent WO 9700662
KR 231637
                      A61K-007/00
             51
CA 2197498
             C F
                      A61K-007/00
                                    Based on patent WO 9700662
```

Abstract (Basic): EP 749746 A

Cosmetic composes, consisting of fatty and powdered components comprise particles of surface-stabilised polymer dispersed in a fatty lig. medium.

The liq. fatty medium is pref. chosen from non aq. liq. compsns. with an averall solubility parameter in the HANSEN interval of solubility of <17 (MPa)1/2; and/or monoalcohols with an overall solubility parameter in the HANSEN interval of solubility of <20 (MPa)1/2. The liq. fatty medium is selected from wax, oils, rubber and/or fatty greasy components which are silicon-base or of mineral, animal, plant and synthetic origin, fatty liquids include e.g. paraffin oil, vaseline or soya oil. The polymer may be a radical polymer, a polycondensate and/or a naturally occuring polymer. The polymer particles are surface stabilised by a sequenced polymer, a graft polymer and/or a statistical polymer.

USE - When in the form of sticks or supple pastes (with a dynamic viscosity of 3-30 Pa.s at 25 deg.C), the compsns. may be used as skin care prods. or make-up such as foundations, blushers, lipsticks, lip care prods. or balms. They may also be in the form of powders for the body, babies, or make-up, or formulated as oily gels or liquids, aerosols, or lipid-contg. vesicular dispersions for use as sunscreens and tanning prods. for the face, neck, hands and other parts of the body. The compsns. are useful in increasing the length of eyelashes and in improving water retention. When contg. at least one wax and a dispersion of a non-film forming polymers, the cast compsns. may be used to decrease the migration of the components into fine lines in the skin and/or improve, stability with the aim of disguising wrinkles and fine lines. The polymeric dispersions are used to compact powdered compsns. (all claimed).

ADVANTAGE - The surface-stabilised polymeric dispersions provide cosmetics with an attractive appearance, little tendency to migrate during the course of time, good wrinkle-masking properties and which are pleasant to wear.

Dwg.0/0

Title Terms: COSMETIC; COMPOSITION; CONTAIN; STABILISED; POLYMERISE; DISPERSE; LIQUID; FATTY; MEDIUM; USEFUL; DISGUISE; WRINKLE; INCREASE; LENGTH; EYELASH; LIP; EYE; CARE; PRODUCT

Derwent Class: A96; B05; D21

International Fatent Class (Main): A61K-007/00; A61K-D07/02; A61K-007/032;
A61K-007/48; A61K-009/10; A61K-009/14

EP 0 749 746 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 27,12,1996 Bulletin 1996/52

(21) Numéro de dépôt: 96401313.0

(22) Date de dépôt: 17.06.1996

(51) Int CL⁶: **A61K** 7/02, A61K 7/027, A61K 7/48, A61K 7/00, A61K 7/032

(84) Etats contractants désignés:
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC
NL PT SE

(30) Priorité: 21.06.1995 FR 9507432 21.06.1995 FR 9507430 21.06.1995 FR 9507431 21.06.1995 FR 9507429

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Peris (FR) (72) Inventeurs:

 Mougin, Nethelie 75011 Paris (FR)

(11)

Mondet, Jean
 93600 Aulnay sous Bols (FR)

 Bera, Isabelle 75013 Paris (FR)

(74) Mandataire: Dodin, Catherina L'Oreal-D.P.I., 90, rua du Général Roguet 92583 Clichy Cédex (FR)

(54) Composition cosmétique comprenant une dispersion de particule de polymère

(57) La présente demande concerne une composition, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'une poudre compacte, d'un produit coulé, comprenant une dispersion de particules de polymère dans un corps gras. L'invention concerne également l'utilisation de ladite dispersion dans une telle composition.

Description

La présente invention a trait à une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, notamment pour le soin et/ou le maquillage de la peau pouvant se présenter sous lorme de produit coulé, de poudre compacte ou de toute autre lorme acceptable cosmétiquement, et comprenant une dispersion de particules de polymère dans un corps gras liquide, ainsi qu'à l'utilisation d'une telle dispersion dans des compositions cosmétiques.

Les compositions cosmétiques ou dermatologiques pouvant être appliquées sur la peau ou les lévres comme produit de maquiflage ou de soin, telles que les bases ou rouges pour têvres ou les fonds de teint par exemple, contiennent généralement des corps gres tels que des cires et des huiles, des pigments et/ou charges et, éventuellement, des additifs. Il est connu que plus la quantité de cires présente dans la composition est importante, plus celle-ci a une consistance terme, ce qui permet son utilisation sous forme de bâton.

Il est également connu des compositions se présentant sous lorme de pâte souple, applicable à l'aide d'un pinceau par exemple. Ces compositions contiennent généralement une faible quantité de cires, et des corps gras de type pâteux et/ou nuileux. Les corps gras de type pâteux sont généralement présents en quantité importante, de manière à obtenir une composition de consistance et de viscosité adéquates en permettant l'application.

On a toutefois constaté que ces compositions présentaient une certaine capacité à migrer, c'est-à-dire avaient tendance à se propager à l'intérieur des ridules de la peau, notamment celles qui entourent les lévres, en créant un effet inesthétique, cette migration étant en partie due à la présence de corps gras huileux ou pâteux. Il subsiste donc le besoin d'une composition qui migre peu aprés son application sur la peau et au cours du temps.

La demanderesse a constaté que, de laçon tout é tait surprenante, l'utilisation d'une dispersion selon l'invention dans une composition cosmétique, dematologique, pharmaceutique ou hygiénique pouvait permettre d'obtenir un film de trés bonne tenua, qui migre peu au cours du temps, tout en étant trés agréable à porter. Ceci est en particulier le cas lorsque le polymère en dispersion est un polymère non filmogéne, en particulier réticulé.

D'autre part, on a constaté que certaines compositions selon l'invention permettent d'estomper de maniére convenable, par camouflage, les ridules de la peau. En effet, les lemmes, voire même les hommes, ont tendance actuellement à vouloir paraître jeunes le plus longtemps possible et cherchent par conséquent à estomper les marques du vieillissement de la peau, qui se traduisent notamment par des rides et des ridules. Il est usuel de combattre l'apparition des ridules en traitant lesdites rides et ridules à l'aide de produits cosmétiques

contenant des actifs agissant sur la peau, par exemple en l'hydratant ou en améliorant son renouvellement cellulaire ou encore en tavorisant la synthèse du collagene qui compose le tissu cutané. Une autre possibilité consiste à masquer ou camoufler les ridules déjà formées, par exemple à l'aide de produits de maquillage tels que des tonds de teint ou des crèmes teintées.

Toutefois, la demanderesse a constaté que, de taçon surprenante et inattendue, t'utilisation d'une dispersion dans un corps gras liquide de particules de polymére non filmogéne et stabilisé en surface, dans une composition à appliquer sur la peau, pouvait permettre d'améliorer le 'camouflage' des rides et ridules déjà tormées. Sans être tenu par cette explication, on peut considérer que lors de l'application de la composition, les particules de polyméres en dispersion dans le corps gras vont pénétrer à l'intérieur des ridules de la peau et donc les camoufler lorsque le visage est au repos. Lorsque la peau va se déformer, par exemple lors des mouvements du visage, la dispersion des particules de polymère, qui ne sont pas filmogénes, va suivre les mouvements du visage. Le corps gras de la dispersion, qui a notamment pour tonction de lier les particules entre elles, ainsi que de les lier sur les bords de la ridule, également appelés 'tévres' de la ridule, va assurer, lors des mouvements du visage, l'adhésion et la cohésion entre les particules de polymère et les lévres de la ridule, d'où également un certain estompege desdites ridules lorsque le visage est en mouvement.

tl est à noter que l'utilisation d'une dispersion dans une huile d'un polymère entiérement filmogéne ne conviendrait pas, étant donné que le film obtenu par coalescence des particules ne pourrait pas se déformer, lors des mouvements du visage, de manière suffisamment aisée et rapide afin d'obtenir l'effet recherché. D'autre part, l'utilisation d'une dispersion aqueuse d'un polymère non filmogène ne conviendrait également pas. En effet, dans ce cas, on constate une absorption de la majeure partie de l'eau contenue dans la dispersion par la peau. Il s'en suit que les particules de polymère ne sont plus liées entre elles et/ou avec les tèvres de la ridule, et ne permettent donc plus d'obtenir l'effet recherché.

Dans le cas des dispersions selon l'invention, il est possible qu'une petite partie du corps gras soit absorbée par la peau. Toutefois, la quantité restante dans la dispersion est suffisante pour permettre une bonne cohésion et adhérence, et donc un estompage adéquat des ridules.

D'autre part, la demanderesse e constaté que, de façon surprenante et inettendue, l'utilisation d'une dispersion dans une huile, de perticules sphériques de polyméres stabilisés en surface, dans une composition de maquillage pour les yeux, pouvait permettre d'allonger et de gainer de manière particulièrement remarquable les cils et conférer à la composition une bonne rémanence à l'eau.

Ces compositions ont pour but d'embellir les cils en y déposant un film qui peut les embellir, les colorer, les allonger et/ou les amplilier, éventuellement en les pro-

tégeant et/ou en les traitant.

Enfin, la demanderesse a constaté que, de taçon surprenante et inattendue, l'utilisation d'une dispersion dans une huile, de particules sphériques de polyméres stabilisés en surface, pouvait permettre d'améliorer le compactage des compositions comprenant une quantité importante de composés pulvérulents.

En effet, on connaît des compositions, notamment cosmétiques, dermatologiques, pharmaceutiques ou hygiéniques qui peuvent se présenter sous torme d'une poudre dite compacte, obtenue par compactage. Il s'agit généralement de compositions anhydres pouvant être constituées principalement de particules solides et d'un liant gras, mises en forme par compression. On peut-en particulier citer les fards à paupières ou les tards é joues. L'élaboration de telles compositions souléve toutefois de nombreuses difficultés car la composition finale doit être suffisamment homogéne et compacte pour présenter une bonne aptitude eu prélévement et pour éviter par ailleurs une fragmentation pouvant être provoquée notamment par des chocs.

Grâce à l'utilisation d'une composition selon l'invention, on peut obtenir une composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, stable au stockage et présentant une bonne cohésion, ce qui permet d'éviter un effritement lecile du produit compacté.

La présente invention e donc pour objet une composition cosmétique, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le feit qu'elle . 30 comprend une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide.

Elle e également pour objet une composition se présentant sous torme d'un produit coulé et comprenant eu moins une cire, caractérisée par le fait qu'elle comprend en outre une dispersion de particules de polymère réticulé et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement ecceptable.

Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le lait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, phermaceutiquement ou hygiéniquement acceptable.

Elle a également pour objet une composition comprenant une dispersion de particules de polymére non tilmogéne et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite dispersion ayant un taux de matière séche d'au moins 15% en poids.

Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique pour le maquillage des yeux, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymére stabilisé en surface dans un corps gras liquide, afin Un autre objet est l'utilisation dans une composition sous torme de produit coulé et comprenant au moins une cire. d'une dispersion de particules de polymére non filmogène et stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but d'atténuer la migration des constituants de la composition dans les ridules de la peau et/ou dans le but d'améliorer la tenue de la composition.

Un autre objet est l'utilisation dans une composition se présentant sous torme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particutes de polymère stabilisé en surface dans un corps gras tiquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement ecceptable, dans le but de faciliter le compactage de ladite composition.

Un eutre objet est l'utilisation dans une composition cosmétique, dermatologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'une dispersion de perticules de polymére non filmogéne et stabilisé en surface, dans un corps gras tiquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement ecceptable, ladite dispersion ayant un taux de matière sèche d'au moins 15% en poids, dans le but d'estomper les rides et/ou les ridules de la peau.

Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules selon l'invention est que les particules restent à l'état de particules élémentaires, sans former d'agglomérats, dans le corps gras, ce qui ne serait pas te cas evec des particules minéreles de taille nanométrique. Encore un eutre evantege d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la taille des particules de polymère, et de moduler leur polydispersité en taille tors de la synthése. Il est ainsi possible d'obtenir des particules de trés petite taille, qui sont invisibles à l'oeil torsqu'elles sont dans la composition et lorsqu'elles sont eppliquées sur le peau. Ceci ne serait pas possible evec des pigments sous forme particulaire, leur constitution ne permettant pas de moduler la taille moyenne des particules.

On e de plus constaté que les compositions selon l'invention à étaler sur la peeu, les semi-muqueuses ou les muqueuses, présentent des quelités d'étalement et d'adhésion à la peau particuliérement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et agréable.

Les compositions selon l'invention comprennent donc une dispersion stable de particules généralement sphériques d'eu moins un polymére stabilisé en surfece, dans un corpe gras liquide cosmétiquement et/ou dermatologiquement ecceptable.

Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de polyméres en dispersion stable dans ledit corps gres. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm, étant donné qu'au-delà d'environ 600 nm, les dispersions de

particules deviennent beaucoup moins stables

Les polymères utilisés dans la présente demande peuvent être de toute nature. On peut ainsi employer des polymères radicalaires, des polycondensats, voire des polymères d'origine naturelle. Le polymère peut être choisi par l'homme du mélier en lonction de ses propriétés, selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition.

Ainsi, le polymère peut être filmogéne ou non filmogéne: dans ce second cas, il peut en particulier se présenter sous la forme d'un polymére réticulé. Il est donc possible d'utiliser des polyméres filmogénes, de prétérence ayant une température de transition vitreuse (Tg) basse, intérieure ou égale à la température ambiante. On obtient ainsi une dispersion qui peut filmifier lorsqu'elle est appliquée sur un support, ce qui n'est pas le cas lorsque l'on utilise des dispersions de pigments minéraux selon l'art antérieur.

Il est également possible d'utiliser des polyméres non filmogénes, éventuellement réticulés, qui pourront être utilisés en tant que charges dispersées de manière stable dans une huile. On réticule le polymére utilisé de manière à empêcher sa filmification lorsqu'il est déposé sur la peau. La réticulation peut être effectuée par tout moyen connu de l'homme du métier. L'agent réticulant peut être choisi parmi tout agent réticulant connu dans la polymérisation radicalaire, en particulier les réticulants di- ou multifonctionnels tels que le diméthacrylate d'éthyléne-glycol ou le divinylbenzéne.

Les polyméres utilisables dans le cadre de la présente invention ont de préférence un poids moléculaire de l'ordre de 2000 à 10 000 000, et une température de transition vitreuse de -100°C à 300°C.

Lorsque le polymère présente une Tg trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à abaisser la Tg du métange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'epplication et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.

Parmi les polymères filmogénes non réticulés, on peut citer des homopolyméres ou des copolyméres radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence ayant une Tg inférieure ou égale à 30°C.

Parmi les polyméres non filmogénes, on peut citer des homopolyméres ou copolyméres radicalaires, vinyliques ou ecryliques, éventuellement réticulés, ayant de préférence une Tg supéneure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyréne ou le polyacrylate de tertiobutyle.

Le corps gras liquide dans lequel sont dispersées les particules de polymére, peut être constitué de toute huite cosmétique ou dermatologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huites d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, tluorées et/ou siliconées, seules ou en métange dans la mesure où elles forment un métange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation

envisagée.

Par corps gras liquide, on entend tout milieu non aqueux liquide à température ambiante.

On peut ainsi citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de vaseline; fhuile de vison, l'huile de tortue, l'huile de soja, le perhydrosqualéne; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, l'huile de pépins de raisin, l'huile de sésame, l'huile de maïs, l'huile de colza, l'huile de toumesol. l'huile de coton, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'ecide oléique. d'acide la unique, d'acide stéarique; les esters gras, lels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurale d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyldécyle, le mynistate ou le factate de 2-octyldodécyte, le succinate de 2-diéthylhexyte, le malate de diisostéaryte, le triisostéarate de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'ecide oléique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéarique; les alcoots gras supérieurs tels que te cétanol, l'elcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool lincléique ou lincténique, l'alcool isostéanque ou l'octyl dodécanol; les huiles siliconées telles que les PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényttriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements aliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thiols et/ou amines.; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylénes, tes silicones fluorées, les huiles perfluorées. On peut également utiliser des huiles volatiles, telles que la cyclotétradiméthylsiloxane, la cyclopentadiméthylsiloxane, la cyclohexadiméthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaflines telles que les 'ISOPARs', notamment l'isododécane.

Dans un mode particulier de réalisation de tinvention, on choisit le corps gras liquide dans le groupe constitué par

- les composés liquides non aqueux eyant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)^{1/2},
- ou les monoalcools ayant un paramétre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2},
- 50 ou leurs mélanges,

Le paramètre de solubilité global δ global selon l'espace de solubilité de HANSEN est défini dans l'article "Solubility parameter values" de Enc A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3 me édition, Chapitre VII, peges 519-559 par la relation:

35

$$\delta = (d_D^2 + d_p^2 + d_H^2)^{1/2}$$

dans laquelle

- do caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires.
- d_p caractérise les forces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents,
- d_H caractérise les lorces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).

La définition des solvants dans l'espace de solubilité tridimensionnel selon HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: "The three dimensional solubility parameters" J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

Parmi les corps gras liquides ayant un paramétra de solubitité global selon l'espace da solubilité de HAN-SEN inférieur ou égal à 17 (MPa)1/2, on peut citer des huiles végétales formées par des esters d'acides gras et de potyols, en particulier les triglycérides, telles que l'huile de toumesol, de sésame ou de colza, ou les esters dérivés d'acides ou d'alcools é longue chaîne (c'est à dire ayant de 6 à 20 atomes de carbone), notamment les esters de formule RCOOR' dans laquetle R représente le reste d'un acide gras supérieur comportant da 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huiles de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylene hydrogéné, l'isododécane, ou encore les 'ISOPARs', isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huiles de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphénylsilöxanes, éventuellement substitués par des groupements aliphatiques at/oua rometiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyles, thicls et/ou amines, et les huiles siliconées volatilas, notamment cycliques. On peut également citer les solvants, seuts ou en mélange, choisis parmi (i) les asters linéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone; (ii) les éthers ayant plus de 6 atomes de carbone, (iii) les cétones ayant plus de 6 atomes de carbone. Par monoalcools ayant un paramétre de solubilité global selon l'espaca de solubilité de HANSEN infériaur ou égal à 20 (MPa)1/2, on entend les alcools gras aliphatiques eyant au moins 6 atomes de carbone, la chaîne hydrocarbonée ne comportant pas de groupement de substitution. Comme monoalcools selon l'invention, on peut citer l'alcool oléique, le décanol, le dodécanol, l'octadécanol et l'alcool linoléique.

Le choix du milieu non aqueux est effectué par l'homme du métier en fonction de la nature des monomères constituant le polymère et/ou de la nature du stabilisant, comme inoiqué ci-après

D'une manière générale, la dispersion selon l'invention paut être préparée de la manière suivante, donnée à titre d'exemple.

La polymérisation peut être effectuée en dispersion, c'est-à-dire par précipitation du polymère en cours da formation, avec protection des particules forméas avec un stabilisant.

On prépare donc un mélange comprenant les monoméres initiaux ainsi qu'un amorceur radicalaire. Ce mélange est dissous dans un solvant appelé, dans la suite de la présente description, 'solvant de synthèse'.

Lorsque te corps gras est une huile non volatile, on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organiqua apolaire (solvant de synthése) puis ajouter l'huile non volatila (qui doit être miscible avec ledit solvant de synthése) et distiller sélectivement le solvant de synthése. On choisit donc un solvant de synthèse tel que les monomères initiaux, et l'amorceur radicalaire, y sont solubles, et les particules de polymèra obtenu y sont insolubles afin qu'elles y précipitent lors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse permi les alcanes tels que l'heptane ou le cyclohexane. Lorsque le corps gras choisi est une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite.

Lorsque le corps gras choisi est une huile volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite huile qui joue donc également le rôle de solvant de synthése. Les monomères doivent également y être solubles, ainsi que l'amorceur radicalaira, et le polymère obtenu doit y est insoluble.

Les monomères sont de préférence présents dans le solvant de synthèse, avant polymérisation, à raison de 5-20% en poids. La totalité des monomères peut être présente dans le solvant avant le début de la réaction, ou une pertie das monomères peut être ajoutéa au fur et à mesure de l'évolution de la réaction da polymérisation.

L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bisisobutyronitrile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoata

Les particules de polymére sont stabilisées en surface, lorsqu'elles se forment lors de la polymérisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymére séquancé, un polymére greffé, et/ou un polymére statistique, seul ou en mélange.

45 La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en particulier par ajout direct du polymére séquencé, polymére greffé et/ou polymére statistique, lors de la polymérisation.

Le stabilisant est de préférence également présent dans le métange avant polyménisation. Toutafois, it est également possible de l'ejouter en continu, notamment forsque l'on ajouta également les monomères en continu. On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rapport au métanga initial de monomères, et de préférence 55 5-20% en poids.

Lorsque l'on utilise un polymère greffé et/ou séquencé en tant que etabilisant, on choisit le solvant de synthèse de tella manière qu'au moins une partie des

greffons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans tedit solvant, l'autre partie des greffons ou séquences n'y étant pas soluble.

La panie insoluble dudit polymère-stabilisant vient alors s'adsorber à la surface des particules de polymère formèes lors de la polymérisation.

Le polymère-stabilisant utilisè lors de la polymèrisation doit être soluble, ou dispersible, dans le solvant de synthése et dans le corps gras.

De plus, on choisit de préfèrence un stabilisant dont les séquences ou greffons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymérisation.

Pami les polyméres greffés, on peut citer les polyméres siliconès greffés avec une chaîne hydrocarbonée; les polymères hydrocarbonès greffés avec une chaîne siliconèe; les copolymères greffés ayant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystèarique.

Comme copolymères blocs greffès ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymére radicalaire, on peut citer les copolymères greffès de type acrytique/silicone qui peuvent être employès notamment lorsque le milieu non aqueux est siliconè.

Comme copolyméres blocs greffès ou sèquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyéther, on peut utiliser les copolyol dimèthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW COR-NING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING Q2-5200 par la sociélé "DOW CORNING".

Comme copolymères d'acrylates ou de mèthacrylates d'alcools en C1-C4, et d'acrylates ou de mèthacrylates d'alcools en C8-C30, on peut utiliser le copolymére mèthacrylate de stèaryle / méthacrylate de mèthyle.

Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymèrisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogéné,

et au moins un bloc d'un polymère vinylique, on peut citer les copolyméres séquencée, notamment de type 'dibloc' ou 'tribloc' du type polystyréne/polyisoprène, potystyrène/polybutadièna lets que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyréne/copoly(èthylène-propylène) tels que ceux vendus sous le nom de 'KRATON' par Shelt Chemical Co ou encore du type polystyréne/copoly(éthyléne-butyléne).

Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogéné, et au moins un bloc d'un polymére acrylique, on peut citer les copolymères bi- ou Iriséquencès poly(mèthylacrylate de mèthyle)/polyisobutylène ou les copolymères greffés à squelette poly(méthylacrylate de méthyle) et à greffons polyisobutylène. Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes, hydrogéné ou non hydrogene, et au moins un bloc o'un colyéther, on peut citer les copolymères bi- ou triséquencés polyoxyéthylène/ polybutadiène ou polyoxyéthylène/polyisobutylène.

Lorsque l'on utilise un potymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de manière à ce qu'il possède une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisagé.

On peut ainsi employer des copotymères d'acrylates ou de mèthacrylates d'alcools en C1-C4, et d'acrylates ou de mèthacrylates d'elcools en C8-C30. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stèaryle / méthacrylate de méthyla.

Lorsque le solvant de synthèse est applaire, it est préférable de choisir en tant que stabilisant, un polymère apportant une couvertura des particules la plus compléle possible, plusieurs chaînes de polyméres-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.

Dans ce cas, on prétére alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquencé, de manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le solvant de synthèse apportent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

D'autre part, lorsque le corps gras liquide comprend au moins une huile de silicone, l'agent stabilisant est de prètèrence choisi dans le groupe constitue par les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane at au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.

Lorsque le corps gras liquide ne comprend pas une huile de silicone, l'agent stabilisant est de préfèrence choisi dans le groupe constitué par :

- (a) les copolyméres blocs greffès ou séquencès comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxana et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester,
- (b) les copotyméres d'acrylates ou de mèthacrylates d'alcools en C₁-C₄, et d'acrylates ou de mèthacrylates d'alcools en C₆-C₃₀.
- (c) les copolyméres blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymèrisation de diénes, hydrogéné ou non hydrogéné
 - et au moins un bloc d'un polymère vinytique ou acrylique ou d'un polyéther ou d'un polyester, ou leurs mélanges.

Las dispersion obtenues selon l'invention peuvent alors étre utilisées dans une composition notamment cosmétique, pharmaceutique et/ou hygiènique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des matières kèratiniques, ou encora une composition capillaire ou une composition solaire.

Suivant l'application, on pourra choisir d'utiliser des dispersion de polymères filmifiables ou non filmifiables,

dans des huiles volatiles ou non volatiles

La composition selon l'invention peut comprendre, selon le type d'application envisagé, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la lorme galénique souhaitée.

En particulier, elle peut comprendre des composés pulvérulents et/ou, outre le corps gras liquide de la dispersion, des corps gras additionnels qui peuvent être choisis parmi les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale ou de synthèse, voire siliconée.

Il est toutefois possible de ne pas ajouter d'autres corps gras, en particulier lorsque l'huile utilisée pour ta dispersion de particules est en quantité suffisante dans le cadre de l'application envisagée.

Parmi les cires susceptibles d'être présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles; la cire de Camauba, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de lièges ou de canne à sucre; les cires de paratfine, de tignite; tes cires microchstallines; la cire de lanoline; la cire de montan; les ozokérites; les cires de polyéthyléne; les cires obtenues par synthése de Fischer-Tropsch; les huiles hydrogénées, les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut également utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyls, alcoxys et/ou esters de polyméthylsiloxane. Les cires peuvent se présenter sous forme de dispersions stables de particules colloidales de cire telles qu'elles peuvent être préparées selon des méthodes connues, telles que "Microemulsions Theory and Practice", L. M. Prince Ed., Academic Press (1977), pages 21-32.

Les cires peuvent être présentes à raison de 5-50% en 95 poids dans la composition, notamment lorsque ladite composition trouve une application en tant que mascara

Parmi les huiles susceptibles d'étre présentes dans la composition selon l'invention, on peut citer les huiles hydrocarbonées telles que l'huile de paraffine ou de vaseline; le perhydrosqualène; l'huile d'erera; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide laurique, d'acide stéarique; des alcools tels que l'elcool oléique, l'elcool tinoléique ou tinolénique, t'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol. On peut également citer les huiles siliconées telles que les PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones. On peut également utiliser des huiles volatiles, telles que le cyclotétradiméthylsiloxane, la cyclopentadiméthylsiloxane. la cyclohexadiméthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaffines.

En particulier, pour faciliter l'application de la composition, on peut y introduire des corps gras volatils.

Lorsque la composition selon l'invention trouve une application en tant que poudre compactée, la phase grasse, usuellement apoelée tant peut de préférence étre présente oans la composition à raison de 2-20% en poids.

La composition peut également comprendre des composés pulvérulents, par exemple à raison de 0-98% en poids, et qui peuvent être choisis parmi les pigments et/ou les nacres et/ou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques.

Les pigments peuvent étre blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques.

On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de titane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, einsi que les oxydes de fer ou de chrome, le violet de manganése, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique.

Permi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, eluminium.

Les pigments nacrés peuvent àtre choisis parmi les pigments nacrés blancs tels que le mica recouvert de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrés colorés tels que le mica titane avec des oxydes de fer, le mica titane evec notamment du bleu ferrique ou de l'oxyde de chrome, le mica titane evec un pigment organique du type précité einsi que les pigments nacrés à bese d'oxychlorure de bismuth.

Les cherges peuvent être minérales ou organiques, lemellaires ou sphériques. On peut citer le talc, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon, de poly-β-alanine et de polyéthytène, le Téflon, la lauroyl-lysine, l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polyméres de tétrafluoroéthylène, les microsphéres creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Corning) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydrocarbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SI-LICA BEADS de MAPRECOS), les microcapsules de verre ou de céramique; les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 etomes de carbone, de préférence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, te myristate de magnésium.

La composition peut comprendre en outre tout additif usuellement utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants, des antioxydants, dee parlums, des conservateurs, des actifs cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des actifs cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des actifs cosmétiques, des hydratants, des vitamines, des actifs cosmétiques, des polymères liposolubles comme les polyelkylènes, notamment le polybuténe, les polyacrytates et les polymères siliconés compatibles avec les corps gras. Bien entendu l'homme du métier veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les propriétés evantegeuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou

substantiellement pas, attérées par l'adjonction envisagée.

Lorsque l'application envisagée pour la composition est une application en tant que mascara, la composition seton la présente invention peut se présenter notamment sous forme de suspension, de dissolution ou de microdispersion de cires en milieu solvant, sous forme solide ou pâteuse anhydre, ou encore sous la forme d'un gel huiteux. On a en effet constaté que l'utilisation d'une composition selon l'invention, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, et une dispersion de panicules de polymére stabilisé en surface dans un corps gras, permet d'obtenir un gainage adéquat du cit, qui se traduit par un allongement conséquent dudit cit, et une bonne rémanence de ta composition à l'eau.

Dans un autre mode de réalisation de l'invention, les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme d'un produit coulé et comprendre au moins une cire, et une dispersion de particules de polymére réticulé et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable. Les compositions peuvent alors se présenter sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 3-30 Pa.s. Elles peuvent se présenter sous la forme de produit coulé, préparés de manière usuelle par l'homme du métier, ou encore sous la forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En particulier, elles trouvent une application en tant que lond de teint coulé, tard à joues ou à paupières coulé, rouge à lévres ou d'une base de soin pour les lévres, ou baume de soin.

Lorsqu'elle se présente sous forme de poudre, notamment compactée, la composition selon l'invention
peut être préparée par l'homme du métier de manière
usuelle, et notamment par métange des différents constituants et compactage à l'aide d'une presse mécanique.
La composition ainsi obtenue a donc l'aspect d'une poudre compactée, par exemple sous forme de coupelle,
de stick, de cylindre, ou sous toute autre forme complexe. La composition selon l'invention peut se présenter
sous forme d'une composition pharmaceutique ou hygiénique telle qu'une poudre pour le corps, une poudre
pour bébé, ou une poudre antitranspirante. Elle peut
également se présenter sous la forme d'un produit de
maquillage, tel qu'un lard à joues ou à paupières, un
Blush ou une poudre pour le visage.

Les compositions de l'invention peuvent encore se présenter notamment sous forme de gel huileux, de fiquide huileux ou huile, de pâte ou de stick, d'aérosol, ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés. Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour

le corps (par exemple crème de soin annyore, huile solaire, gel corporel), une composition de maquillage (par exemple gel de maquillage) ou une composition de bronzage artificiel.

L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

Les exemples 1 à 6 décrivent la préparation de plusieurs dispersions de particules de polymères dans une huile. Les exemples 7 à 12 décrivent des compositions de maquillage comprenant une dispersion selon l'invention.

Exemple 1

On mélange 360 g de n-heptane et 15 g de polymére stabilisant séquencé de type copolymére dibloc polystyréne/copoly(éthyléne-propylène) vendu sous la dénomination KRATON G1701 (Shell).

On chauffe le mélange pendant au moins 3 h, à environ 60°C afin d'obtenir une solution dispersée.

A 25°C, on ajoute au mélange 19 g de méthacrylate de méthyle, 1 g de diméthacrylate d'éthylène glycol, 0,4 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S de Akzo) et 5 g d'heptane.

On chauffe le mélange à 75°C, sous azote, pendant au moins 3 heures. On ajoute ensuite, à 75°C et pendant 1,5 heure, un mélange de 76 g de méthacrylate de méthyle, 4 g de diméthacrylate d'éthylène glycol, 1,6 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate (Trigonox 21S de Akzo) et 80 g d'heptane.

A la fin de l'ajout, on chauffe à 85°C pendant 4 heures, on ajoute 1 g de Trigonox dissous dans 5 g d'heptane, et on chauffe encore à 85°C pendant 7 heures. On obtient une dispersion stable d'aspect laiteux, avec un taux de matiére sèche de 18,6% en poids.

5 La mesure de la taille des particules, effectuée par diflusion quasi-élatique de la lumière avec un Coulter N4 SD, donne les résultats suivants :

- . taille moyenne des particules : 160 nm
- 40 . polydispersité : inférieure à 0,1.

On mélange 50 g de la dispersion dans l'heptane ci-dessus avec 28,5 g d'huile de paraffine non volatile. On évapore sélectivement l'heptane à l'aide d'un évaporateur rotatif.

On obtient alors une dispersion stable d'aspect laiteux, ayant un taux de matière sèche de 25% en poids, de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthyléne glycol, dans une huile de paraffine.

Exemple 2

On prépare une dispersion de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthyléne glycol, dans une huile de paraffine ramifié e et volatile (ISOPAR L de Exxon), selon la méthode de l'exemple 1 en remplaçant l'heptane par ladite huile de paraffine ISOPAR L. On obtient ainsi une dispersion stable, ayant un taux de

matière sècne de 19% en poids et une taille moyenne des particules de 159 nm (poydispersité : 0.05).

Exemple 3

On mélange 20 g de la dispersion dans t'ISOPAR ci-dessus avec 16,2 g de cyclotétradiméthylsiloxane (hutle de siticone volatile).

On obtient alors une dispersion stable d'aspect laiteux, constituée de 3.8 g de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthylène glycol, 16,2 g d'huile de paraffine volatile et 16,2 g d'huile de silicone volatile.

Exemple 4

On mélange 20 g de la dispersion dans l'ISOPAR de l'exemple 2 evec 16.2 g de benzoate d'alcools en C₁₂-C₁₅ (FINSOLV TN de Witco).

On obtient alors une dispersion stable d'aspect laiteux, constituée de 3,8 g de polyméthacrylate de méthyle réticulé par le diméthacrylate d'éthylène glycol, 16,2 g d'huile de paraffine volatile et 16,2 g d'ester non volatil.

Exemple 5

On mélange 360 g de n-heptane et 15 g de polymére stabilisant séquence de type copolymére dibloc polystyrène/copoly(éthylène-propyléne) vendu sous la dénomination KRATON G1701 (Shell).

On chauffe le mélange pendant au moins 3 h, à environ 60°C afin d'obtenir une solution dispersée.

A 25°C, on ejoute eu mélange 20 g d'ecrylate de méthyle, 0,4 g de tertiobutylpe-, roxy-2-éthylhexanoate et 5 g d'heptane.

On chauffe le mélange à 75°C, sous azote, pendant 3 heures. On ajoute à 75°C et pendant 1,5 heures, un mélange de 80 g d'acrylate de méthyle, 1,6 g de tertiobutylperoxy-2-éthylhexanoate et 80 g d'heptane.

A la fin de l'ajout, on chauffe é 85°C pendant 4 heures, puis on ejoute 1 g de Trigonox dissous dans 5 g d'heptane, et on chauffe encore à 85°C pendant 7 heures. On obtient une dispersion stable d'aspect laiteux, avec un taux de matière sèche de 19% en poids.

La mesure de la taille des particules, effectuée par diffusion quasi-élatique de la lumiére evec un Coulter N4 SD, donne les résultats suivants :

- taille moyenne des particules : 230 nm
- polydispersité : inférieure à 0,1.

On mélange 50 g de la dispersion dans l'heptane ci-dessus avec 28,5 g d'huile de paraffine non volatile. On évapore sélectivement l'heptane à l'aide d'un évaporateur rotatif.

On obtient alors une dispersion steble d'espect laiteux, eyant un taux de matière sèche de 25% en poids, de polyacrylate de méthyle (Tg = t0°C) dans une huile de paraffine non volatile

Exemple 6

- On prépare une dispersion de polyacrylate de méthyle dans une huile de paraffine ramifiée et volatile (ISOPAR L de Exxon), de la même manière que dans l'exemple 5, en remplaçant l'heptane par ladite huile de paraffine ISOPAR L.
- On obtient einsi une dispersion stable, ayant un taux de matière sèche de 20% en poids et une taille moyenne des particutes de 197 nm (polydispersité : 0,06). Cette dispersion est filmogéne et donne, après séchage, un film continu et transparent.

Exemple 7: mascara waterproof

On prépare la composition de la manière suivante : les composants de la phase A sont fondus, on y ejoute les pigments et on mélange. Les composants de la phase B sont mélangés et sont ejoutés aux composants de la phase A.

Phase A

25

35

15

Cire de paratfine	12 g
Alccol de lanoline	15
Oxyde de fer noir	5 a

30 Phase B

Montmorillonite 8	g	
Amidon 2 g		
Isoparaffine 45 g		
Dispersion selon fexem	ole 1	5 c

On obtient un mascara ayant de bonnes propriétés cosmétiques.

6 Exemple 8

On prépare un rouge à lévres sous forme de pâte molle ayant la composition suivante :

45	cires (ebeil	les et Can	nauba)	5 g
	huiles	20 g		•
	tanoline ec	étylée	20 g	
	lanoline	30 g	-	
	charges	10 g		
50	pigments	10 g		
	dispersion	selon fexe	mple 1	5 g

La composition est préparée par chauffage des différents ingrédients à 95-100°C, en métangeant de maniére à obtenir un métange parfaitement homogène.

Après refroidissement, on obtient un rouge à lévres fecile à appliquer, et qui permet l'obtention d'un film agréa-

cile à appliquer, et qui permet l'obt ble à porter.

10

On constate que le film ne migre pas cans les ridules ce la peau, même après avoir été poné pendant plusieurs heures.

Exemole 9

On prépare un rouge à lèvres sous lorme d'un stick, ayant la composition suivante:

huile de ricin 15 g
huile de jojoba 13 g
huile de coco hydrogénée 7 g
lanolate d'isopropyle 25 g
cire de Camauba 10 g
cire de polyéthyléne 10 g
pigments et charges 15 g
dispersion de l'exemple 1 5 g

Le bâton est préparé de la façon suivante : on chauffe la phase grasse à une température d'environ 100°C, on ajoute les charges et pigments, puis l'on mélange le tout à l'aide d'une turbine Moritz à la vitesse de 3000 tr/min. On peut alors couter ledit mélange dans des moules adéquats.

La composition obtenue est aisée et agréable à appliquer. On constate que le film ne migre pas dans les ndules de la peeu, même aprés avoir été porté pendant plusieurs heures.

Exempte 10

On prépare une poudre compactée ayant la composition suivante :

4 g

Composition A:

- Talc 30 g
- Oxychlorure de bismuth 10 g
- Stéarate de zinc
- Poudre de Nylon 20 g
- Dispersion de l'exemple 5 5 g

Composition B:

au toucher.

- Oxydes de fer 2 gHuile de vaseline 6 g
- La poudre est obtenue de la façon suivante : on broie la composition A dans un broyeur de type KENWOOD pendant environ 5 minutes sous faible agitation, on ajoute la composition B et on broie l'ensemble environ 2 minutes à la même vitesse, puis 3 minutes à une vitesse plus rapide. On tamise ensuite la préparation sur un tamis de 0,16 mm, puis on compacte ce métange dans des coupelles. On obtient une poudre compactée présentant une bonne adhésion, qui s'étale bien et de manière agréable sur la peau, tout en étant douce

Exemple 11 gel pour le visage

On prépare la composition suivante :

- isopropyl palmitate 10 g
 - vaseline (cire) 5 g
 - hectorite modifiée (argile) 0,15 g
 - . ozokérite (cire) 5 g
 - . septaoléate de sorbitane oxyéthyléné (400E)
 - dispersion de l'exemple 1 (25% de matière sèche) 75 g

On obtient un gel ayant de bonnes propriétés cosméti-15 ques.

Exemple 12 : huile de soin

On prépare la composition suivante :

- dispersion de l'exemple 2 (25% de matière sèche) 70 g
- huile de jojoba 15 g
- . huile de soja 15 g

On obtient une huile de soin qui peut être appliquée sur le corps ou le visage.

30 Revendications

35

- Composition cosmétique, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le fait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymére stabilisé en surface dans un corps gras liquide.
- Composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comprenant au moins une cire, caractérisée par le lait qu'elle comprend en outre une dispersion de particules de polymére réticulé et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatotogiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable.
- Composition ee présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, caractérisée par le fait qu'elle comprend une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement ecceptable.
- Composition comprenant une dispersion de particules de polymère non filmogène et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite

dispersion ayant un laux de matière sèche d'au moins 15% en poids.

- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyméres radicalaires, les polyoondensats, les polyméres d'origine naturelle et leur mélange.
- 6. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est conslitué d'huites d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en métange.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est choisi parmi l'huile de paraffine ou de vesetine; l'huile de vison, l'huile de tortue, l'huile de soja, le perhydrosqualéne; l'huile d'amande douce, de calophyllum, de palme, l'huile de pépins de raisin, l'huile de sé- 20 same, l'huile de mais, l'huile de colza, l'huile de tournesol, l'huile de coton, de ricin, d'evocat, de jojoba. d'olive ou de germes de céréales; des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'ecide laurique, d'acide stéanque; les esters gras, tels que le myristate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitete de 2-éthyl-hexyle, le laurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le myristate ou le lactate 30 de 2-octyl-dodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarale de glycérine ou de diglycérine; les acides gras supérieurs tels que l'ecide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'ecide béhénique, l'acide oléique, 35 l'acide lingléique, l'ecide linglénique ou l'acide isostéarique; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol. l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool linoléique ou linoténique, l'alcool isostéarique ou l'octyl dodécanol; les huiles siliconées telles que les 40 PDMS, éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones ou éventuellement substitués par des groupements eliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements fonctionnels lels que des groupements hydroxyles, thiols et/ou amines; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des elcools gras ou des polyoxyalkylénes, les silicones fluorées, les huiles perfluorées; les huiles volatiles, telles que la cyclotétra diméthylsiloxane, la cyclopenta diméthylsiloxane, la cyclohexadiméthylsiloxane, le méthylhexyldiméthylsiloxane ou les isoparaffines telles que les 'ISOPARs', notamment l'isododécane.
- 8. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le corps gras liquide est choisi dans le groupe constitué par :

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global seton l'espace de solubilité de HANSEN intérieur à 17 (MPa)^{1/2}.
- ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur ou égal à 20 (MPa)^{1/2}.
- ou leurs mélanges,
- Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle les particules de polymére sont stabilisées en surface grâce à un stabilisant choisi parmi un polymére séquencé, un polymére greffé, et/ou un polymère statistique, seul ou en mélange.
- Composition selon la revendication 9, dans lequelle le stabilisant est choisi parmi les polyméres siliconés greffés evec une chaîne hydrocarbonée; les polyméres hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée; les copolymères greffés eyant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique evec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyéther; les copolyméres d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C1-C4, ou d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C8-C30; les copolyméres blocs grettés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes et au moins un bloc d'un polymère vinylique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diénes et au moins un bloc d'un polymère acrytique; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diènes et eu moins un bloc d'un polyéther.
- Composition selon l'une des revendications précédentes, comprenant en outre des composés pulvérulents et/ou des corps gras additionnels choisis parmi les cires, les huiles, les gommes et/ou les corps gras p\u00e0teux, d'origine v\u00e9g\u00e9tale, enimale, min\u00e9rale, de synth\u00e9se, ou silicon\u00e9e.
- 12. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme de suspension, de dissolution ou de microdispersion de cires en milieu solvant, sous forme solide ou pâteus e anhydre, ou encore sous la forme d'un get huiteux.
- Composition selon la revendication 12, se présentant sous la forme d'un mascara.
 - 14. Composition selon l'une des revendications 1 à 11,

se présentant sous forme d'un strek ou bâton, sous la forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 3-30 Pa.s; sous la forme de coupelle.

- 15. Composition selon la revendication 14, se présentant sous la forme d'un produit de soin et/ou de maquillage de la peau, tel qu'un fond de teint coulé, un fard à joues ou à paupières coulé, un rouge à lèvres ou une base de soin pour les lèvres, ou un baume de soin.
- 16. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, se présentant sous forme d'une poudre pour le corps, d'une poudre pour bébé, d'une poudre antitranspirante, d'un produit de maquillage, tel qu'un lard à joues ou à paupières, un Blush ou une poudre pour le visage.
- 17. Composition selon l'une des revendications 1 à 11, se présentant sous forme de gel huileux, de liquide huileux ou huile, de pâte ou de stick, d'aérosol, de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques.
- 18. Composition selon la revendication 17, se présentant sous forme d'une composition cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les mains ou pour le corps, une composition antisolaire, une composition de bronzage artificiel.
- 19. Utilisation dans une composition cosmétique pour le maquillage des yeux, comprenant des corps gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras liquide, afin d'améliorer l'allongement des cils et/ou d'eméliorer la rémanence à l'eau de la composition.
- 20. Utilisation dans une composition sous forme de produit coulé et comprenant au moins une cire, d'une dispersion de particules de polymère non filmogène et stabilisé en eurface dans un corps gras liquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but d'atténuer la migration des constituants de la composition dans les ridules de la peau et/ou dans le but d'améliorer la tenue de la composition.
- 21. Utilisation dans une composition se présentant sous forme d'une poudre compacte, comprenant un liant gras et des composés pulvérulents, d'une dispersion de particules de polymère stabilisé en surface dans un corps gras tiquide cosmétiquement, dermatologiquement, pharmaceutiquement ou hygiéniquement acceptable, dans le but de faciliter le

compactage or ladite composition

22. Utilisation dans une composition cosmétique, d'une matologique, pharmaceutique ou hygiénique, d'une oispersion de particules de polymère non filmogène et stabilisé en surface, dans un corps gras liquide non volatil et cosmétiquement, dermatologiquement, hygiéniquement ou pharmaceutiquement acceptable, ladite dispersion ayant un taux de matière sèche d'eu moins 15% en poids, dans le but d'estomper les ndes et/ou les ridules de la peau.



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 96 40 1313

ateg tere	Citation du document avec des parties p	r indication, en cas de bessie,	Revendication concernie	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (ELCLE)
A	EP-A-0 582 769 (L' * le document en e		1-22	A61K7/02 A61K7/027
A	EP-A-0 19S S75 (CH * le document en e	ARLES OF THE RITZ GROUP)	1-22	A61K7/48 A61K7/00 A61K7/032
A	EP-A-0 497 144 (ES * page 3, ligne 28 revendications 1-1	- ligne 41;	1-22	
A	EP-A-8 486 394 (L'4 * le document en e		1-22	
A	WO-A-95 09874 (LVM) * le document en er		1-22	
A	EP-A-0 409 690 (EXS * revendications *	SYMOL)	1-22	
۸	EP-A-0 447 286 (L'0 * revendications *	OREAL)	1-22	DOMAINES TECHNIQUE BECHERCHES (IAC.)
	G8-A-1 202 796 (ICI * le document en er		1-22	A61K
	CHEMICAL A8STRACTS, 27 Hovembre 1978 Columbus, Ohio, US; abstract no. 185917 XPG02013897 * abrégé * & JP-A-78 094 041 (•	1-22	
Le pri	urt rupport + été établi pour to	ates les proundications		
(4	er år ås sectureter	Date of achievement do to recognition		Continuer
Į	A HAYE	20 Septembre 1996	Fisc	her, J.P.
X : partic Y : partic	ATEGORE DES DOCUMENTS (allièrement pertinent à fui seul allièrement pertinent en combianism document de la technic catégorie	TIFS T: thécrée on principe E: document de breve	à la lace de l'ter r parérieur, mais prés corse éste do	